ENGLISH ABSTRACT FOR SU1238732

100

```
1 / 1 WPAT - The Thomson Corp.
Derwent Accession :
  1983-56711K [24]
CPI Accession :
  C1983-055068
Title :
  Alpha-2 antagonist compsn. contg. 3-benzazepine cpd. esp. for reducing
  intra=ocular pressure and blood pressure
Derwent Class :
Patent Assignee :
  (SMIK) SMITHKLINE BECKMAN CORP
Inventor .
  DEMARINIS RM: HIEBLE JP: MATTHEWS WD
Nbr of Patents :
Nbr of Countries :
  27
Patent Number :
  EP--80779
                 A 19830608 DW1983-24 Eng 29p *
  AP: 1982EP-0201507 19821129
 JP58092616
                A 19830602 DW1983-28 Jpn
 AP: 1982JP-0201817 19821116
                 A 19820602 DW1983-29 Eng
 AP: 1982AU-0090172 19821104
  NO8203990
                A 19830620 DW1983-31 Nor
  AP: 1982NO-0003990 19821126
  FI8203715
                A 19830729 DW1983-36 Fin
  AP: 1982FI-0003715 19821101
                A 19830801 DW1983-37 Dan
  AP: 1982DK-0004931 19821105
  HUT027615
                 T 19831028 DW1983-49 Hun
                A 19831207 DW1984-02 Por
  PT--75838
  AP: 1982PT-0075838 19821112
  ZA8207887
                 A 19831018 DW1984-05 Enq
  AP: 1982ZA-0007887 19821028
  DD-205896
                A 19840111 DW1984-19 Ger
 AP: 1982DD-0245313 19821129
  US4465677
                 A 19840814 DW1984-35 Enq
  AP: 1982US-0398015 19820714
  CS8208075
                 A 19840717 DW1984-40 Cze
  ES8405769
                A 19841001 DW1984-49 Spa
 AP: 1982ES-0517697 19821126
                 A 19841030 DW1985-18 Rum
  AP: 1982RO-0109135 19821125
 EP--80779
                B 19860716 DW1986-29 Eng
 AP: 1982EP-0201507 19821129
```

```
DE3272044
                 G 19860821 DW1986-35 Ger
  CA1214165
                 A 19861118 DW1986-51 Enq
  AP: 1982CA-0414027 19821022
  SII1 238732
                 A 19860615 DW1987-05 Rus
 AP: 1982SU-3513948 19821125
  IL--67092
                 A 19870916 DW1987-47 Enq.
  AP: 1982IL-0067092 19821027
Priority Number :
  1982EP-0305361 19821008; 1981US-0325249 19811127; 1982US-0398015
                                                                          19820714
Intl Patent Class :
  C07D-223/16; A61K-031/33; A61K-031/55; A61P-025/02; A61P-027/02;
  A61P-027/06; A61P-009/12; C07D-233/00; C07D-233/16; C07D-223/00;
  A61K-000/00; A61P-025/00; A61P-027/00; A61P-009/00; C07C-000/00;
  C07D-000/00
Advanced IPC (V8) :
  C07D-223/16 [2006-01 A F I R - -]; A61K-031/33 [2006-01 A - I R - -];
  A61K-031/55 [2006-01 A L I R - -]; A61K-031/55 [2006-01 A - I R - -];
  A61P-025/02 [2006-01 A L I R - -]; A61P-027/02 [2006-01 A L I R - -];
  A61P-027/06 [2006-01 A L I R - -]; A61P-009/12 [2006-01 A L I R - -];
  C07D-223/16 [2006-01 A - I R - -]; C07D-233/00 [2006-01 A - I R - -];
  CO7D-233/16 [2006-01 A - I R - -]
Core IPC (V8) :
  C07D-223/00 [2006 C F I R - -]; A61K-000/00 [2006 S - I R - -];
  A61K-031/33 [2006 C - I R - -]; A61K-031/55 [2006 C L I R - -];
  A61K-031/55 [2006 C - I R - -]; A61P-025/00 [2006 C L I R - -];
  A61P-027/00 [2006 C L I R - -]; A61P-009/00 [2006 C L I R - -];
  C07C-000/00 [2006 S - I R - -]; C07D-000/00 [2006 S - I R - -];
  C07D-223/00 [2006 C - I R - -]: C07D-233/00 [2006 C - I R - -]
US Patent Class :
  514213000 540594000
Designated States :
  EP--80779
  Regional States: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
  Regional States: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
Abstract :
  EP--80779 A
  An alpha-2 antagonist compsn. comprises a carrier and a 3-benzazepine
  cpd. of formula (I) or its pharmaceutically acceptable acid addn. salt.
  (R is 1-3C alkyl or allyl. X is halo). Most pref. (I) is 6-chloro
  -2,3,4,5-tetrahydro-3-methyl-1H-benzazepine (Ia) used as its
  hydrochloride salt. Esp. (I) are used to reduce intraocular pressure
  (treatment of glaucoma); as cardiovascular agents (treatment of
  congestive heart failure, angina pectoris and thrombosis) and as
  antihypertensives. They have no direct effect on pupil size and no
  effect on heart rate or blood pressure in normotensive subjects.
Manual Codes :
  CPI: B06-D04 B12-E01 B12-F01 B12-F02 B12-F05 B12-H02 B12-L04
Update Basic :
  1983-24
Update Equiv. :
  1983-28; 1983-29; 1983-31; 1983-36; 1983-37; 1983-49; 1984-02; 1984-05;
  1984-19; 1984-35; 1984-40; 1984-49; 1985-18; 1986-29; 1986-35; 1986-51;
  1987-05; 1987-47
```

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Н ПАТЕНТУ

- (21) 3513948/23-04
- (22) 25,11,82 (31) 325249
- (32) 27,11,81
- (32) 27,11 (33) US
- (46) 15.06.86. Bion. F 2
- (71) Смитклайн Бекмэн Корпорейшн (US) (72) Роберт Майкл Демаринис, Джэкоб Пол Хибл и Вильям Пэвид Мэтьюс (US)
- (53) 547.891.2.07(088.8) (56) Патент США № 3752892,
- кл. 424-244, 1973.
- (54) СПОСОВ ПОЛУЧЕНИЯ 6-КЛОР-3-МЕТИЛ--2,3,4,5-ТЕТРАГИПРО-1H-3-ВЕНЗАЗЕПИНА

(57) Способ получения 6-жлор+3-метил-2,3,4,5-тетрагидро-1H-3-бензазепина формулы



или его гидрохлорида, о т л и ч а вощ и й с л тем, что 2-хлор-№-(2-хлорэтил) 1-метилбензолтанамий подрестати пиклизации в расплаве длористого апкониния и хлористого аммония при 175°С с последующим выделением целевого продукта в свободном виде или в виде гидрохлорида. Изобретение относится к получению нового соединения, а именно 6-клор- -3-метил-2,3,4,5-тетрагидро-1H-3-бен-зазепина формулы

или его гидрохлорида, обладающих антигипертензивным действием.

Цель изобретения - разработка на . основе известного метода способа получения новых соединений, обладающих ценными фармакологическими свойствами. Пример. Смесь 125 г (0.73 моль) 0-хлорфенилуксусной кислоты, 155 г (1,3 моль) тионилхлорида и 2-3 капли диметилформамила в 1500мл толуола перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч. Толуол выпаривают при понижениом давлении до получения масла, которое растворя- . ют в 200 мл метиленхлорида. Этот продукт по каплям добавляют к раствору 165 г (2,2 моль) N-метиламиноэтанола в 1 л метиленхлорида: После завершення добавления раствор перемешивают . при комнатной температуре в течение 3 ч. Органический раствор промывают. водой, разбавленной соляной кислотой н на ъщенным раствором клористого натрия, сушат над сульфатом магния, фильтруют и выпаривают до получения 2-хлор-N-(2-оксиэтил)-N-метилбензолацетамида в виде твердого кристаллического вещества с т. пл. 77°С.

К 400 мл 1 М раствора борана в тетрагидрофуране по каплям добавляют раствор 43 г вышеуказанного амила в 350 мл тетрагидрофурана со скоростью, достаточной для поппержания медлениого кипения с обратным холодильником. После завершення добанления раствор кипятят с обратным колодильником в течение 2 ч. охлаждают в ледяной бане и тщательно обрабатывают разбавленной соляной кислотой для разложения избытка борана. Основиую часть растворителя удаляют в вакууме и остаток нагревают на паровой бане в течение 1 ч. Полученную смесь разбавляют 300 мл волы и экстрагируют эфиром. Водный слой подщелачивают, добавляя 40%-ную гидроокись натрия и экстрагируя эфиром. Объединенные щелочные экстракты промывают водой и насыщенным хлористым

натрием, сушат и выпаривают до получения 2- [(2-хлорфенил)]этил(метиламино)этанола.

Суспензию 36 г (0,173 моль) пятихлористого фосфора в 300 мл метиленхлорида обрабатывают по каплям раствором 37 г (0,173 моль) 2- (2-хлорфенил) этил(метиламино) этанола в 150 мл метиленхлорида .-После завершения добавления полученную смесь кипятят с обратным колодильником в течение ночи, выпаривают досуха и разделяют между разбавленной соляной кислотой и эфиром. Водный слой подщелачивают, добавляют 10%-ную гндроокись натрия и тщательно экстрагируют эфиром. Эфирные экстракты промывают водой и насыщенным раствором хлористого натрия, сущат нап сульфятом магния и фильтруют. В результате добавления насыщенного раствора эфирного клористого водорода получают. твердый осадок, который выделяют фильтрованием, промывают эфиром и сушат до получення 2-хлор-N-(2-хлорэтил)-1-метилбензолэтанамингидрохлорида с т. пл. 110°C.

К смеси 41.5 г. (0.155 моль) вышеуказанного клорэтанамингидроклорида и 6,26 г (0,117 моль) аммонийхлорила добавляют 41 г безводного клористого алюминия. Реакционная смесь стает гомогенной, расплавляется и выделяется тепло. Смесь помещают в масляную : баню, которую нагревают до 175°C н перемешивают в течение 30 мин, Добавляют дополнительное количество (20 г) хлористого алюминня и полученную смесь нагревают еще 30 мин. Добавляют окончательную порцию (41 г) жлористого алюминия и реакционную смесь нагревают 20 ч. Охлаждают ее до 140°C и выливают в 3 л ледяной воды, содержащей 300 мл концентрированной соляной кислоты, и перемешивают в течение 15 мин. 60 г натрийкалийтетрата добавляют и перемешивают до получения раствора. Его подщелачивают 40%-иой гидроокисью иатрия, дважды экстрагируют эфиром и объединенные экстракты промывают волой и насышенным хлористым иатрием, высушивают и уменьшают объем наполовину. После добавления раствора насыщенного эфирного хлористого водорода получают твердый осадок, который собирают, промывают эфиром и высушивают до получения белого твердого продукта.

После кристаллизации из смеси метанол - этилацетат получают 6-хлор-3--метин-2,3,4,5-тетрагидро-1H-3-бевзазепин-гидрохлорид с т. пл. 268-170°С. Антигипертензивная активность по-

Антигипертензивная активность полученного соединения продемонстрирована in vivo следующим образом.

Самцов крыс (весом 300-450 г) анестезировали бревиталом натрия. в бепрениую вену и артерию вводили канюли. Канюли вводили подкожно для того, чтобы они находились в спиниокрестновой области с каждой стороны, и закрепляли на месте перевянными зажимами. Этим крысам давали возмож- 15 ность прийти в сознание после того. как их помещали в небольшую клетку пля животных. Артернальную канюлю соепиняли с датчиком для постоянной. чаписи кровяного павления и сердечных сокращений. Препараты вволили либо орально через gavage или внутривенно через каиюлю в бедренную вену со скоростью 0.06 мл/мин. Описанный тест проводят как на

крысах с нормальным, так и с повышенным двагением. ДвоСА солью гингертензивных крыс подготавливают из санцов крыс. Крыс в воэрасте приблизителью шесть нейель слегка анастезировали эфиром и подкожно имплантировали 25 мм таблетки деоксикортикостеронацегата в левую спинис-крестцо-кую сблагот. Спустя месть дией вто-

рую таблетку имплантировали в правую спинно-хрестисвую область. Крыс держали ма нормальном лабораториом ращовие, однако вместо воды давали пить 12-маж Солевой раствор. Крыс выдерживали на солевой питьевой, воде в течение 22-24 дляей.

В табл. 1 приведены результаты воздействия б-хлор-2,3,4,5-тетрагидро-3-метий-11-3-бензазепина на Кровяное давление после внутривенного введения как нормотензивным так и григотретивным крысам.

Данные табл. 1 показывают, что хотя 6-хмор-2,3-4,5-тетрагиро-3-метил-1H-3-бенвазении оказывает незначительное воздействие на днастоичесткое кровяное давлейне у пормотензивных крыс, он приводит к заметному снижению днастоличестиков кровямого днастолического кровямого давления как у ДССА-солью гипертейными крыс. Кроме того, сравление 10,5 и 1,0 мг/кт доз локазывает, что антигипертельяющее связано с дозой.

Действне орального введення 6--хлор-2,3,4,5-тетрагидро-3-нетил--1H-3-бенанення на кровяное давление у ДОСА-солью гипертензивных крыс также было определено.

В табл. 2 приведены результаты этого теста.

Таблица 1

Тип крыс	Диастолическое кровяное давление, мм рт. ст.		
	До введе- яня препа- рата	Снижение КД при введении внутри- венно препарата, мг/кг	
		0,5	1,0
Нормотеизивные (контроль) (Spraguc-Danvley) n=4 Гипертензивные	95 <u>+</u> 7	6 <u>+</u> 2	13 <u>+</u> 1
Пипертензнаные Doca-Salt (n=4) Нормотензивные (контроль) (Wistas-Kyoto	135 <u>+</u> 5	27 <u>+</u> 3	33 <u>+</u> 4
n=4)	115+3	7 <u>+</u> 3	10+2
Спонтанно гипер- тензивиые (n=7)	167 <u>+</u> 3	33+7	46+2

Примечание. п - количество крыс.

-таблица 2

Доза (орально), мг/кг	Среднее артериальное давление, мм рт. ст.		Снижение КД, мм
Mr/Kr	До введения препарата	После вве- дения пре- парата	рт. ст.
. 2	148+11	131 <u>+</u> 2.	17 <u>+</u> 3
5	160+7	127+5	35+4
10	167 <u>+</u> 8	99 <u>+</u> 4	68 <u>+</u> 8

Составитель И. Бочарова

Редактор Н. Киштулинец Техред И. Верес

Корректор М. Пожо Подписное

Заказ 3311/61

/61 Тираж 379 ВНИИПИ Государственного комитета СССР

по децам изобретений и открытий 113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., д. 4/5

1/5

[.] Производственно-полиграфическое предприятие, г. Ужгород, ул. Проектная, 4

ENGLISH ABSTRACT FOR SU1238732

100

```
1 / 1 WPAT - The Thomson Corp.
Derwent Accession :
  1983-56711K [24]
CPI Accession :
  C1983-055068
Title :
  Alpha-2 antagonist compsn. contg. 3-benzazepine cpd. esp. for reducing
  intra=ocular pressure and blood pressure
Derwent Class :
Patent Assignee :
  (SMIK) SMITHKLINE BECKMAN CORP
Inventor .
  DEMARINIS RM: HIEBLE JP: MATTHEWS WD
Nbr of Patents :
Nbr of Countries :
  27
Patent Number :
  EP--80779
                 A 19830608 DW1983-24 Eng 29p *
  AP: 1982EP-0201507 19821129
 JP58092616
                A 19830602 DW1983-28 Jpn
 AP: 1982JP-0201817 19821116
                 A 19820602 DW1983-29 Eng
 AP: 1982AU-0090172 19821104
  NO8203990
                A 19830620 DW1983-31 Nor
  AP: 1982NO-0003990 19821126
  FI8203715
                A 19830729 DW1983-36 Fin
  AP: 1982FI-0003715 19821101
                A 19830801 DW1983-37 Dan
  AP: 1982DK-0004931 19821105
  HUT027615
                 T 19831028 DW1983-49 Hun
                A 19831207 DW1984-02 Por
  PT--75838
  AP: 1982PT-0075838 19821112
  ZA8207887
                 A 19831018 DW1984-05 Enq
  AP: 1982ZA-0007887 19821028
  DD-205896
                A 19840111 DW1984-19 Ger
 AP: 1982DD-0245313 19821129
  US4465677
                 A 19840814 DW1984-35 Enq
  AP: 1982US-0398015 19820714
  CS8208075
                 A 19840717 DW1984-40 Cze
  ES8405769
                A 19841001 DW1984-49 Spa
 AP: 1982ES-0517697 19821126
                 A 19841030 DW1985-18 Rum
  AP: 1982RO-0109135 19821125
 EP--80779
                B 19860716 DW1986-29 Eng
 AP: 1982EP-0201507 19821129
```

```
DE3272044
                 G 19860821 DW1986-35 Ger
  CA1214165
                 A 19861118 DW1986-51 Enq
  AP: 1982CA-0414027 19821022
  SII1 238732
                 A 19860615 DW1987-05 Rus
 AP: 1982SU-3513948 19821125
  IL--67092
                 A 19870916 DW1987-47 Enq.
  AP: 1982IL-0067092 19821027
Priority Number :
  1982EP-0305361 19821008; 1981US-0325249 19811127; 1982US-0398015
                                                                          19820714
Intl Patent Class :
  C07D-223/16; A61K-031/33; A61K-031/55; A61P-025/02; A61P-027/02;
  A61P-027/06; A61P-009/12; C07D-233/00; C07D-233/16; C07D-223/00;
  A61K-000/00; A61P-025/00; A61P-027/00; A61P-009/00; C07C-000/00;
  C07D-000/00
Advanced IPC (V8) :
  C07D-223/16 [2006-01 A F I R - -]; A61K-031/33 [2006-01 A - I R - -];
  A61K-031/55 [2006-01 A L I R - -]; A61K-031/55 [2006-01 A - I R - -];
  A61P-025/02 [2006-01 A L I R - -]; A61P-027/02 [2006-01 A L I R - -];
  A61P-027/06 [2006-01 A L I R - -]; A61P-009/12 [2006-01 A L I R - -];
  C07D-223/16 [2006-01 A - I R - -]; C07D-233/00 [2006-01 A - I R - -];
  CO7D-233/16 [2006-01 A - I R - -]
Core IPC (V8) :
  C07D-223/00 [2006 C F I R - -]; A61K-000/00 [2006 S - I R - -];
  A61K-031/33 [2006 C - I R - -]; A61K-031/55 [2006 C L I R - -];
  A61K-031/55 [2006 C - I R - -]; A61P-025/00 [2006 C L I R - -];
  A61P-027/00 [2006 C L I R - -]; A61P-009/00 [2006 C L I R - -];
  C07C-000/00 [2006 S - I R - -]; C07D-000/00 [2006 S - I R - -];
  C07D-223/00 [2006 C - I R - -]: C07D-233/00 [2006 C - I R - -]
US Patent Class :
  514213000 540594000
Designated States :
  EP--80779
  Regional States: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
  Regional States: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
Abstract :
  EP--80779 A
  An alpha-2 antagonist compsn. comprises a carrier and a 3-benzazepine
  cpd. of formula (I) or its pharmaceutically acceptable acid addn. salt.
  (R is 1-3C alkyl or allyl. X is halo). Most pref. (I) is 6-chloro
  -2,3,4,5-tetrahydro-3-methyl-1H-benzazepine (Ia) used as its
  hydrochloride salt. Esp. (I) are used to reduce intraocular pressure
  (treatment of glaucoma); as cardiovascular agents (treatment of
  congestive heart failure, angina pectoris and thrombosis) and as
  antihypertensives. They have no direct effect on pupil size and no
  effect on heart rate or blood pressure in normotensive subjects.
Manual Codes :
  CPI: B06-D04 B12-E01 B12-F01 B12-F02 B12-F05 B12-H02 B12-L04
Update Basic :
  1983-24
Update Equiv. :
  1983-28; 1983-29; 1983-31; 1983-36; 1983-37; 1983-49; 1984-02; 1984-05;
  1984-19; 1984-35; 1984-40; 1984-49; 1985-18; 1986-29; 1986-35; 1986-51;
  1987-05; 1987-47
```